

## RESUMEN DE LAS CARACTERÍSTICAS DEL MEDICAMENTO

### 1. DENOMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO

ALUSPRAY 250 mg/g suspensión para pulverización cutánea

### 2. COMPOSICIÓN CUALITATIVA Y CUANTITATIVA

#### **Principio activo:**

Cada g contiene:

Aluminio (polvo, micronizado) ..... 250 mg

#### **Excipientes:**

Composición cualitativa de los excipientes y otros componentes
Parafina líquida
Gas licuado de petróleo (propelente)

Suspensión oleosa de color gris

### 3. INFORMACIÓN CLÍNICA

#### 3.1 Especies de destino

Caballos, bovino, ovino, porcino, perros y gatos.

#### 3.2 Indicaciones de uso para cada una de las especies de destino

En general: Tratamiento coadyuvante de la cicatrización de heridas externas de cualquier naturaleza y protector de los tejidos contra la suciedad y los insectos.

#### 3.3 Contraindicaciones

Ninguna.

#### 3.4 Advertencias especiales

Ninguna.

#### 3.5 Precauciones especiales de uso

##### Precauciones especiales para una utilización segura en las especies de destino:

Utilizar siempre con posterioridad a la limpieza, desinfección, saneamiento y reparación quirúrgica de la herida.

Precauciones específicas que debe tomar la persona que administre el medicamento veterinario a los animales:

Este medicamento veterinario contiene propelentes inflamables. Recipiente a presión. Extremadamente inflamable. Proteger de la luz del sol. No exponer a temperaturas superiores a 50 °C.

No perforar ni quemar, incluso después del uso.

No pulverizar sobre una llama u otra fuente de ignición.

Manténgase alejado de cualquier fuente de ignición. No fumar.

Precauciones especiales para la protección del medio ambiente:

No procede.

Otras precauciones:

Este medicamento veterinario mancha. Evitar su contacto con las manos y efectos personales.

**3.6 Acontecimientos adversos**

Caballos, bovino, ovino, porcino, perros y gatos.:

Ninguno conocido

La notificación de acontecimientos adversos es importante. Permite la vigilancia continua de la seguridad de un medicamento veterinario. Las notificaciones se enviarán, preferiblemente, a través de un veterinario al titular de la autorización de comercialización o a su representante local o a la autoridad nacional competente a través del sistema nacional de notificación. Consulte el prospecto para los respectivos datos de contacto.

**3.7 Uso durante la gestación, la lactancia o la puesta**

Puede utilizarse durante la gestación.

**3.8 Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción**

Ninguna conocida.

**3.9 Posología y vías de administración**

Uso cutáneo.

Agitar antes de usar.

ALUSPRAY se utiliza en pulverización superficial sobre las heridas a razón de 1 ó 2 veces al día, cubriendo totalmente la herida con una fina capa de polvo.

Sumergir la válvula de pulverización en agua caliente en caso de obstrucción.

**3.10 Síntomas de sobredosificación (y, en su caso, procedimientos de urgencia y antídotos)**

No se ha descrito.

**3.11 Restricciones y condiciones especiales de uso, incluidas las restricciones del uso de medicamentos veterinarios antimicrobianos y antiparasitarios, con el fin de reducir el riesgo de desarrollo de resistencias**

No procede.

**3.12 Tiempos de espera**

Carne: Cero días.

Leche: Cero días.

**4. INFORMACIÓN FARMACOLÓGICA**

**4.1 Código ATCvet:**

QD08AB-Aluminium agents

ALUSPRAY es una preparación de aluminio micronizado para uso cutáneo que se emplea como coadyuvante del proceso de cicatrización de las heridas externas. Debido a sus propiedades astringentes, el aluminio favorece la precipitación de las proteínas, facilitando la cicatrización. Asimismo se le atribuye cierta actividad antimicrobiana por su poder astringente.

ALUSPRAY permite proyectar el aluminio como una fina película sobre las heridas cubriendolas completamente. Además, la adherencia de la capa así obtenida favorece una protección buena de los tejidos contra la suciedad y los insectos.

El aluminio elemental no atraviesa la membrana celular. Cuando el aluminio se ingiere accidentalmente debido a que el animal se lame la herida tratada con ALUSPRAY, su paso a la circulación sanguínea es muy limitado por lo que no puede acumularse en los tejidos.

**5. DATOS FARMACÉUTICOS**

**5.1 Incompatibilidades principales**

No procede

**5.2 Período de validez**

Período de validez del medicamento veterinario acondicionado para su venta: 3 años.

**5.3 Precauciones especiales de conservación**

Proteger de la luz.

Conservar en lugar fresco y seco.

**5.4 Naturaleza y composición del envase primario**

Envase monobloque de aluminio, cubierto con un barniz interior y provisto de una válvula de distribución continua.

Formato:

Envase de 210 ml que contiene 75 g (12 g de suspensión activa + 63 g de propelente)

**5.5 Precauciones especiales para la eliminación del medicamento veterinario no utilizado o, en su caso, los residuos derivados de su uso**

Los medicamentos no deben ser eliminados vertiéndolos en aguas residuales o mediante los vertidos domésticos.

Utilice sistemas de retirada de medicamentos veterinarios para la eliminación de cualquier medicamento veterinario no utilizado o los residuos derivados de su uso de conformidad con las normativas locales y con los sistemas nacionales de retirada aplicables al medicamento veterinario en cuestión.

No agujerear ni quemar, incluso después de usarlo.

**6. NOMBRE DEL TITULAR DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN**

VETOQUINOL ESPECIALIDADES VETERINARIAS, S.A.

**7. NÚMERO(S) DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN**

1111 ESP

**8. FECHA DE LA PRIMERA AUTORIZACIÓN**

Fecha de la primera autorización: 26/07/1996

**9. FECHA DE LA ÚLTIMA REVISIÓN DEL RESUMEN DE LAS CARACTERÍSTICAS DEL MEDICAMENTO**

04/2025

**10. CLASIFICACIÓN DE LOS MEDICAMENTOS VETERINARIOS**

Medicamento no sujeto a prescripción veterinaria.

Encontrará información detallada sobre este medicamento veterinario en la página web de la Agencia Europea de Medicamentos (<http://www.ema.europa.eu/>).